4. 63-95449, Apr. 26, 1988, SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL MAVING IMPROVED <u>LIGHTFASTNESS</u> OF <u>DYE</u> IMAGE; SHUICHI SUGITA, et al., CO3C 7*38; GO3C 7*26

JZ-95449

L3: 4 of 14

33-95449

L3: 4 of 14

ABSTRACT:

PURPOSE: To improve lightfastness of magenta dye image, without generating auxiliary absorption due to a formed magenta dye by incorporating at least one of a specific magenta coupler and at least one of a specific compd. to the titled material.

CONSTITUTION: The titled material comprises at least one of the magenta soupler shown by formula I and at least one of the compd. shown by formula II. In formula I, Z is a nonmetal atomic group necessary for forming a mitrogen contg. heterocyclic ring, X is hydrogen atom or a group capable of eleasing by reacting with an oxidant of a color developing agent, R is mydrogen atom or a substituent. In formula II, R.sub.1 is alkyl, cycloalkyl, alkenyl, or aryl group, etc., R.sub.2 is a group capable of substituting to a panzene ring, (m) is an integer of O.approx.4, R.sub.3 and R.sub.4 are each mydrogen atom, or the same meaning to that of R.sub.1. Thus, the

3-95449

L3: 4 of 14

lightfastness of the magenta dye image is improved.

⑭ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭63-95449

@Int.Cl.4

益別記号

厅内整理番号

母公開 昭和63年(1988)4月26日

G 03 C 7/

7915-2H

零査請求 未請求 発明の数 1 (全20頁)

49発明の名称

色素画像の光堅牢性が改良されたハロゲン化銀写真感光材料

②特 顕 昭61-241746

母出 爾 昭61(1986)10月11日

母 発明者 杉 Ħ 老 吉 本 真 璽 の発 明 尚子 æ 伊発 明者 子 金 切発 明 者 Ш む出 腹 人 コニカ株式会社 の代理 人 弁理士 市之瀬 宮夫

東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

明 相 🛊

1. 発明の名称

色素画像の光葉学性が改良されたハロゲン化 概写実感光材料

2. 特許額求の範囲

下記一般式 [M-I]で表わされるマゼンタカプラーの少なくとも1つおよび下記一般式 [I]で表わされる化合物の少なくとも1つを含有することを特徴とするハロゲン化種写真感光材料。

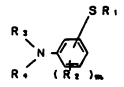
- R X (M · I)

「式中、乙は含葉素被素理を形成するに必要な 非金属原子群を表わし、放乙により形成される理 は最終基を有してもよい。

Xは水素菓子または発色理器主傷の酸化体との 反応により健康しうる基を表わす。

またRは水素原子または置換品を表わす。]

-股式[I]



【式中、R1 は、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリール基、複素改革、アシル基、有機災化水素基、アルキルスルホニル基型はアリールスルホニル基を表わり。B は 0 ~ 4 の重なを表わす。B は 0 ~ 4 の重なを表わす。B は 2 なってもよい。R2 間窓で図を形成してもよく、R2 は - OR1 と聞き形成してもよい。

Ra およびR。 はそれぞれ水素原子またはRi と同様な基をあらわす。ただしRa、R。は肉質に水素原子であることはない。]

3.発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は形成される色素調像が熱や光に対して 安定で、しかもステインの発生が助止されたハロ ・・ゲン化量写真感光符界に関する。

〔見明の背景〕

ハロゲン化銀写真螺光材料より得られる色素面 単は、長時間光に唱されても、高橋、高橋下に保 存されても変褪色しないことが望まれ、また、ハ ロゲン化銀写真螺光材料の未発色部が光や螺絡で 黄変(以下、Y-ステインと称する)しないもの が望まれている。

マゼンタ色素菌量形成用のカプラーとしては例えばピラゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラゾロトリアゾールまたはインダゾロン系カプラーが知られている。

しかしながら、マゼンタカプラーの場合、未発 色部の姿態によるY-ステイン、色素菌色部の光 による磁色がイエローカプラーやシアンカプラー に比べて振めて大きくしばしば問題となっている。

マゼンタ色景を形成するために広く使用されているカアラーは、1、2ーピラゾロー5ーオン類である。この1、2ーピラゾロー5ーオン類のマゼンタカアラーから形成される色量はSSOng 付近

の主義収以外に、430mm 付近の副後収を有していることが大きな問題であり、これを解決するために種々の研究がなされてきた。

例えば米田特許 2.343,703号、英国特許第 1,0 59,994号等に記載されている 1,2 ーピラゾロー 5 ーオン類の 3 位にアニリノ基を有するマセンタ カプラーは上記録吸収が小さく、特にアリント用 カラー基準を得るために有用である。

しかし、上記マゼンタカプラーは、画数保存性、特に先に対する色素画像の整単性が著しく分って、おり、未発色部のY-スティンが大きいという欠点を有している。

上記マゼンタカプラーの430mm 付近の間後収を減少させるための別の手型として、英国特許 1,0 47.612号に記載されているピラゾロベンズィミダゾール環、米国特許 3,770,447号に記載のインダゾロン環、また局 3,725,067号、英国特許 1,252,418号、同 1,334,515号に記載の1 H - ピラゾロ【5,1-c】-1,2,4-トリアゾール型カプラー、特質的 59-171956号、リサーチ・ディス

クロージャーNo.24,531に記載の1H-ピラゾロ 【1.5-4】-1.2.4-トリアソール型カ プラー、リサーチディスクロージャーNo.24,626 に記載の1H-ピラソロ[1,5-c]-1,2. 3-トリアゾール型カアラー、特徴収 59-162548 号、リサーチ・ディスクロージャーNo.24,531に 記載の1H-イミダゾ〔1.2-b〕-ピラゾー ル型カアラー、特別収50-43659号、リサーチ・デ ィスクロージャーN 0.24,230記載の1H-ピラゾ ロ〔1.5-.6 〕ピラゾール型カプラー、特別組 60-33552号、リサーチ・ディスクロージャー N 0.24.220記載の1H-ピラゾロ〔1、5-d〕 テトラゾール型カアラー等のマセンタカアラーが 是常されている。これらの内、1H-ピラゾロ [5,1-c]-1,2,4-トリアゾール型カ プラー、1 H - ピラソロ[1.5-1]-1.2. 4-トリアソール型カアラー、1 H-ピラソロ 【1、5-c】~1、2、3-トリアゾール量カ プラー、1H-イミダソ[1,2-b]ピラソー ルタカアラー、1H-ピラソロ〔1、5-4 1 ピ

ラゾール型カアラーおよび1H-ピラゾロ[1,5-d]テトラゾール型カアラーから形成される 色景は、430mm 付近の離板収が前記の3位にアニ リノ猫を有する1,2-ピラゾロー5ーオン類か ら形成される色素に比べて着しく小さく色再現上 好ましく、さらに、光、熱、濃度に対する未発色 部のY-スティンの発生も緩めて小さく好まし、 利点を有するものである。

しかしながら、これらのカプラーから形成されるアゾメチン色素の光に対する基準性は著しく低く、その上、袋配色素は光により変色し易く、特にプリント系ハロゲン化量カラー写真感光材料の性量を著しく集なうものである。

また、特質的 59-125732号には、1 Hーピラゾロ [5,1 -c]-1,2,4 - トリアゾール型マゼンタカプラーに、フェノール系化合物、または、フェニルエーテル系化合物を併用することにより、1 H - ピラゾロ [5,1 -c]-1,2,4 - トリアゾール型マゼンタカプラーから得られるマゼンタ色素繊維の光に対する医学性を改良す

る技術が提案されている。しかし上記技術においても、前記マゼンタ色素画像の光に対する場色を助止するには未だ十分とはいえず、しかも光に対する変色を助止することはほとんど不可能であることが認められた。

また、特別収61-72246号には、ピラゾロアゾール型マセンタカプラーに、アミン系を合物を併用することにより、ピラゾロアゾール型マセンタカプラーより得られるマセンタ色素重要の先に対する複色を防止すると問号に、先に対する変色を防止する技術が示されている。

上記技術においては、確かにマゼンタ色景画像の光に対する変色を防止する効果は著しいものがあるが、光に対する磁色を防止する効果は未だ不十分であり、より一層の改良が望まれている。

[発明の目的]

本発明の第1の目的は、形成されるマゼンタ色素の影吸収がなく、マゼンタ色素画像の光に対する型率性が著しく改良されたハロゲン化量写真感光対気を提供することにある。

- R X [I]

式中、R:は、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリール基、提業国基、アシル基、有機関化水業基、アルキルスル本ニル基又はアリールスルホニル基を表わし、R:はベンゼン型に置換可能な基を表わす。B は 0 ~ 4 の整数を表わす。B が 2 以上のとき、R:は同一であっても、異なってもよい。R: は - OR:と理を形成してもよい。

R3 およびR4 はそれぞれ水素原子またはR1 と四性な基をあらわす。ただしR3、R4 は同時 に水素原子であることはない。

以

本籍明の第2の目的は、光、段差に対して未見 色部のY-スティンの発生が防止されたハロゲン 化量写真感光材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の上記目的は、ハロゲン化質写真理光明 無に下記一般式【M - I】で表わされるマゼンタ カプラーの少なくとも1つおよび下記一般式【I】 で表わされる化合物の少なくとも1つを含有せし めることによって選択される。

- 股式 [M - I]



式中、乙は含理素複素環を形成するに必要な非 金属原子群を表わし、鉄乙により形成される環は 最後基を有してもよい。

Xは水潤原子または発色製象主義の単化体との 反応により組織しうる基を表わす。

またRは水素菓子または置換基を表わす。

[発明の具体的構成]

本発明に係る首記一使式 [M-[]

-性式 [M-I]

で扱わされるマピンタカプラーに於いて、 2 は含 空景複雑雑を形成するに必要な非金具原子界を表 わし、数 2 により形成される単は意挽着を有して もよい。

X は水素原子又は最色素像主葉の酸化体との反応により無難しうる番を表わす。

又Rは水清原子又は遺換器を表わす。

Rの表わす最後者としては特に質数はないが、 代表的には、アルキル、アリール、アニリノ、ア シルアミノ、スルホンアミド、アルキルナオ、ア リールチオ、アルケニル、シテロアルキル等の名 者が挙げられるが、この他にハロゲン原子及びシ クロアルケニル、アルキニル、ヘテロ環、スルホ ニル、スルフィニル、ホスホニル、アシル、カル パモイル、スルファモイル、シアノ、アルコキン、 アリールオキン、ヘテロ選オキン、シロキン、ア シルオキン、カルパモイルオキン、アミノ、アル キルアミノ、イミド、ウレイド、スルファモイル アミノ、アルコキシカルボニルアミノ、アリール オキシカルボニルアミノ、アルコキシカルボニル、 アリールオキシカルボニル、ヘテロ選チオの各番、 ならびにスピロ化合物機器、有機反化水流化合物 豊富等も挙げられる。

Rで長わをれるアルキル番としては、炭素素1~32のものが好ましく、直鎖でも分核でもよい。 Rで長わされるアリール番としては、フェニル 番が好ましい。

Rで乗りをれるアシルアミノ番としては、アルキルカルボニルアミノ番、アリールカルボニルア ミノ番等が挙げられる。

Rで乗りをれるスルホンアミド番としては、アルキルスルホニルアミノ番、アリールスルホニルア・ノボック・アミノ番等が挙げられる。

Rで表わられるアルキルチオ者、アリールチオ 者におけるアルキル虫分、アリール虫分は上記R

イル書、アリールスルファモイル番号。

アシルオキシ書としてはアルキルカルボニルオ キシ番、アリールカルボニルオキシ番等;

カルパモイルオキシ番としてはアルキルカルパ モイルオキシ番、アリールカルパモイルオキシ番 等;

クレイド番としてはアルキルクレイド番、アリ ニルクレイド番等;

スルファモイルアミノ番としてはアルヤルスルファモイルアミノ番、アリールスルファモイルア ミノ番号:

へテロ環番としては5~7貝のものが好ましく、 具体的には2~79ル番、2~ナエニル番、2~ ピリミジニル番、2~ペンゾナアゾリル番等;

ヘアロ環オキシ番としては5~7月のヘテロ環 を有するものが好ましく、何之ば3,4,5,6 ーテトラヒドロピラニルー2ーオキシ番、1ーフェニルテトラゾールー5ーオキン番等;

へテロステオ番としては、5~7貝のヘテロス テオ番が好ましく、何えば2~ヒリジルチオ番、 で乗りをれるアルキル番、アリール番が挙げられる。

Rで乗りをれるアルケニル等としては、炭素及 2~3 2 のもの、シグロアルヤル等としては炭素 致3~1 2、特に5~7 のものが好ましく、アルケニル等は官値でも分貌でもよい。

Rで乗りまれるシクロアルケニル苦としては、 政策数3~12、特に5~7のものが好ましい。

Rで乗りをれるスルホニル番としてはアルキルスルホニル番、アリールスルホニル番等。

スルフィニル者としてはアルキルスルフィニル 書、アリールスルフィニル書等;

ホスホニル番としてはアルキルホスホニル番、 アルコキシホスホニル番、アリールオキシホスホニル番、アリールホスホニル番等;

アシル省としてはアルキルカルポニル名、アリールオルポニル名等;

カルペモイル書としてはアルキルカルペモイル 番、アリールカルペモイル番等:

スルファモイル書としてはアルキルスルファモ

2 - ベンゾナアゾリルナオ基、2, 4 - ジフェノ キシー1, 3, 5 - トリアゾールー6 - チオ番等; シロキシ番としてはトリノナルシロキシ番、ト リエナルシロキシ番、ジノナルブナルシロキシ番 事;

イミド番としてはコハク酸イミド番、3ーヘア クデシルコハク酸イミド番、フクルイミド番、クルクルイミド番等;

スピロ化合物機器としてはスピロ [3.3] へ プタンー1ーイル等;

有機及化本業化合物技術としてはピシクロ [2.2.1] ヘプタンー1ーイル、トリシクロ [3.3.1.1³¹] デカンー1ーイル、7.7ークノナルーピンクロ [2.2.1] ヘプタンー1ーイル等が挙げられる。

スの乗り十発色現位主張の酸化体との反応により離脱しうる器としては、例えばハロゲン原子 (塩素原子、臭素原子、ファ素原子等)及びアルコキシ、アリールオキシ、ヘテロ選オキシ、アシルオキシ、スルホニルオキシ、アルコキシカルボ ニルオキン、アリールオキシカルボニル、アルキルオキザリルオキン、アルキシオ・マリールナオ、ヘテロ選チオン、アルキルオキンチオカルボニルナオ、アシルアミノ、スルホンアミド、N原子で結合した合意景へテロ環、アルキルオキシカルボニルアミノ、アリールオキシカルボニルアミノ、カルボキシル、

(R: は有記Rと同様であり、2 は有記Zと同様であり、R: 及びR: は水気原子、アリール帯、アルキル毎又はヘテロ環番を受力す。) 等のを番が挙げられるが、好ましくはヘロゲン原子、特に塩素原子である。

又乙又は乙。により形成をれる含意需要素減と しては、ピラゾール環、イミダゾール環、トリア ゾール環又はテトラゾール選挙が挙げられ、背配 環が守してもよい意義者としては倉配及について

一姓式 [M-N]

育記一般文[MーⅡ]~[Mー〒] に於いてR。 ~R。及びXは實記R及びXと同志である。

又、一般式 [Mー1] の中でも好点しいのは、 下記一般式 [Mー選] で表わをれるものである。 一般式 [Mー翌]

育配一世式 [MーI] ~ [MーT] で表わられるマゼンタオプラーの中で特に好立しいものは一世式 [MーI] で表わられるマゼンタオプラーである。

算記視器理上の意義器R及びR:として最も好ましいのは、下記一般式【以一区】により扱わされるものである。

送べたものが平けられる。

一世式 [Mー[] で表わされるものは更に具体的には何えば下記一世式 [MーI] ~ [MーY] によう表わされる。

一姓式 [N-[]

一姓式 [M-I]

一姓式 [M-F]

一般式 [M-V]

一姓式 [N-N]

一姓式 [M-17]

★中R・・R・・及びR・・はそれぞれ資配Rと問題である。

又、背配RooRio及びRiiの中の2つ例えば RooとRioは複合して進程又は不進程の項(例え ばシクロアルカン、シクロアルケン、ヘテロ項) を形成してもよく、更に該理にRiiが結合して有 構成化水素化合物機器を構成してもよい。

一葉式【M-耳】の中でも好ましいのは、

(i) R。でRiiの中の少なくとも2つがアルキル番の場合、(ii) R。でRiiの中の1つ例えば Riiが水質原子であって、他の2つR。とRiiが 雑合して優先及業原子と共にシクロアルキルを形成する場合、である。

更に(i)の中でも好ましいのは、R。-R...の中の2つがアルキル番であって、他の1つが水 気尿子又はアルキル番の場合である。

又、一般式 [以一]] におけるとにより形成さ

れる可及び一般式【Mー値】におけるで、により 形成をれる道が有してもよい意義者、並びに一般 式【Mー章】~【Mー覧】におけるRェーR。と しては下記一般式【MーX】で乗わるれるものが 好ましい。

一姓式 [M-X]

- R'- SO, - R'

式中R! はアルキレン蓄を、R! はアルキル書、 シクロアルキル番叉はアリール器を変わす。

R! で求をれるアルキレン器は好ましくは直領 部分の皮質数が2以上、より好ましくは3ないし 6であり、直領。分貌を関わない。

R: で示されるシクロアルキル番としては 5 ~ 6 貝のものが好ましい。

以下に本見明に係る化合物の代表的具体例を示す。

联系自

...

H,C H N CH, C-CH.SO.C..H.,

H,C, H, N OC,H,
N-N-(CH,),SO, C,H,,(t)

н.с н. ос.н. и сн. ос.н. и сн. ос.н. сн. ос.н. сн. ос.н. H₂C C# H OC.H.
H₂C C# N OC.H.
C.H.,(t)

H,C CE H H,C CE H CHCH,CH,SO,C,..H.,

H,C C# H CH,
H,C C# H CH,
CH,
CH,
CH,
CH,

2 2

2 3

2 8
(t) C. H. C. H. C. H. C. H. (t)

N - N - (CH.) - N H CO CHO - O H

C. H. C

以上の本発明に係るマゼンタカプラーの代表的具体例の他に、本発明に係るマゼンタカプラーの具体例としては特徴的 61-9791号明確像の第66頁~ 122頁に記載されている化合物の中でNo.1~4。6。8~17。19~24。26~43。45~59。61~ 104。 108~ 121。 123~ 162。 164~ 223で示されるマゼンタカプラーを挙げることができる。

日本に対

育記一級式 [M-1] で表わされるマゼンタカフラー(以下、本発明のマゼンタカプラーという)はクャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサイアティ(Journal of the Chemical Society)、パーキン(Perkin) [(1977)、2047~2052、米田等下 3,725,067号、特曜留59-99437号、周58-42045号、周59-162548号、周59-171956号、周60-33552号、周60-43659号、周60-172962号及び周60-190779号等を参考にして当業者ならば容易に合成することができる。

本発明のマゼンタカアラーは通常ハロゲン化版 1 モル当り 1 × 1 0 ³ モル~ 1 モル、好ましくは 1 × 1 0 ⁴ モル~ 8 × 1 0 ⁴ モルの範囲で用いる ことができる。

また本元明のマゼンタカプラーは他の種類のマゼンタカプラーと併用することもできる。

本発明者等は、製章検討の結果、本発明の一般式 [M-I]で表わされるマゼンタカプラーと共に、本発明の一般式 [I]で表わされる化合物の少なくとも一つを併用した場合、本発明のマゼン

タカプラーから乗られるマゼンタ色素面像の光に 対する安定性が無難的に由上する事を見い出した のである

以後、特に折わりのない盛り本見明に係る兼記 一般式【I】で示される化合物は、本発明に係る マゼンタ色素面像安定化剤と称する。

本発明に係るマゼンタカプラーと併せて思いられる本発明に係るマゼンタ色素菌色安定を別はマゼンタ色素菌色の光による遺色的止効果を有している。

一般式【I】で扱わされる化合物について説明 する。

一般式[I]において、R:で表わされるアルキル基は炭素散1~24の直接または分枝葉のアルキル基(例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、t ープチル基、2 ーエチルヘキシル基、ドアシル基、t ーオクチル基、ベンジル基が好ましい。

R 1 で表わされるシクロアルキル基は炭素を 5 ~ 2 4 のシクロアルキル基(例えばシクロベンチ

ル基、シクロヘキシル基等)が好ましい。

R: で表わされるアルケニル基は炭素素 3 ~ 2 4 のアルケニル基(例えばアリル基、 2 . 4 ~ ベンテジエニル基等)が好ましい。

R: で表わされるアリール基としては何えばフェニル基、ナフチル基等が挙げられる。

R: で表わされる被索理基としては何えばピリ ジル基、イミダゾリル器、チアゾリル基等が挙げ られる。

Riで表されるアシル基としては何えばアセチ ル基、ベンゾイル基準が挙げられる。

R: で表わされる有機変化水素基としては例えばピシクロ [2.2.1] ヘプチル基等が挙げられる。

R:で表わされるアルキルスルホニル器としては例えばドデシルスルホニル器、ヘキサデシルスルホニル器をが挙げられ、アリールスルホニル器としては例えばフェニルスルホニル器をが挙げられる。

R:で表わされるこれらの各番はさらに置換器

を有するものも含み、例えばアルキル語の置換器としては、ヒドロキシ語、アルコキシ語、アフリールオキシ語、アルキルチオ語、カルオキシ語、アルキルチオ語、カルファモイル語、アルキルスルネニル語、ストリールボールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリールがある。アリーには、上記の理像は、アルキルをしている。R」として好ました。

R2で扱わされるベンゼン感に最後可能な基は 代表的なものとして、ハロゲン菓子、アルキル島、 アリール品、アルコキシ島、アリールオキシ島、 アルキルチオ語、アリールチオ語、アシル語、ア シルアミノ島、スルホンアミド島(例えばアルキ ルスルホンアミド島、アリールスルホンアミド岛 等、アルコキシカルボニル器、カルバモイル品 (例えばアルキルカルパモイル器、アリールカル パモイル基準)、ウレイド基(例えばアルキルウレイド基、フリールウレイド基等)、スルファモイル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイル基等)、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、ニトロ基、シアノ第、カルボキシル基等が挙げられるが、これらのうちR2とアルキルチオ基、アシルアミノ基、スルキンアミド基である。R2で表わされる基はさらに最後基を有していてもよい。

a は 0 ~ 4 の整散を表わすが、好ましくは 0 ~ 2 である。

a が2以上のとき、R2 は関一であっても異なってもよく、R2 周志で理を形成してもよい。またR2 は一0R1 と結合して理を形成してもよい。R3 、R4 は、それぞれ水素似子またはR1 と同様な基をあらわす。ただしR3 、R4 は同時に水素原子にはなりえない。

ることができるが、好ましくは、パラ位である。 また、Rs、R。で表わされる産業基のうち、好 ましいものはアルキル基、アリール基、アシル基、 アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基で ある。

以下に一般式[I]で扱わされる本発明のマゼンタ色素蓄象交定化剤の代表例を以下に示すがこれによって概定されるものではない。

以下統白

$$B-1$$

$$C_{1}H_{1}$$

$$C_{2}H_{1}$$

$$C_{3}H_{1}$$

$$C_{3}H_{1}$$

B-3

B-4

$$C_1H_1$$
 C_2H_1
 $C_3H_{11}(t)$

B-16

8-19

B - 20

B - 21

B-17

B-18

B - 23

8 - 24

B - 25

B **- 29**

B - 26

B - 30

B - 31

B - 32

B - 33

B - 34

B - 39

B - 40

B-41

B-42

$$C_1H_1$$
 C_1H_1
 N
 C_1H_1
 N
 C_1H_1

B - 35

B - 36

B - 37

B - 38

B-44

B.- 45

B-46

以下、例示化合物の代表的な合成例を示す。 合成例 1 (例示化合物 B - 1 の合成)

9 ーニトロフェニルチオペンゼン23.1g を書配エチル部度中Pd /C で選元し、返過後、書配エチルを採圧運信で象去し、アタノールー水の1:1度合理度500cc と、重貨能カリウム3 Og を加えた。世界選集下、アチルアロマイド41.1g を10分回で抵加し、さらに6時間運搬した。反応表を水洗し、有機需を補圧延留した。精機はカラムクロマトグラフィーで行ない、無色結晶13.1g を考た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで買 足したところ目的物と同一のものであることが確 品された。

合成例2 (例示化合物8-2の合成)

0 ーニトロドデシルチオペンゼン32.3g を野歌エチル書波中Pd /C で選売し、雑選後、野歌エチルを被圧感望で飲去し、アタノールー水の1:1 混合容被500cc と、重災歌カリウム3 O g を加えた。使件速度下、アチルプロマイド41.1g を

取法は、マゼンタカアラー等の確水性素加勢を達 常、溶点的 150で以上の高露点有機溶薬に、必要 に応じ低溶点、及び/または水溶性有機溶薬を併 用して溶解し、ゼラチン水溶液などの現水性パイ ンダー中に界面活性剤を用いて乳化分散した後、 目的とする現水性コロイド層中に最加すればよい。

本発明のハロゲン化級写真鑑定特別においては、本発明のマゼンタ色素画施安定化剤の他に更に特・50m 61-188344号明報書の第 106~ 120頁に記載されているマゼンタ色素画施安定化剤、即ち、周明電像の一般式【XE】で表わされるフェノール系化合物およびフェニルエーテル系化合物を併用することもできる。

以下、本発明のマゼンタ色素運動安定化剤に併用して好ましいフェノール系化合物およびフェニルエーテル系化合物の異体例を示す。

以經濟自

10分間で抵加し、さらに6時間速度した。反応 液を水洗し、有機器を減圧蒸留した。特数は、カ ラムクロマトグラフィーで行ない無色油状物 19.2g を得た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで開 定したところ、目的物と同一のものであることが 確認された。

本発明のマゼンタ色景画像安定化剤の使用値は、本発明のマゼンタカアラーに対して 5~ 300モル %が好ましく、より好ましくは 1 0~ 200モル%である。

本発明のマゼンタカアラーと本発明のマゼンタ 色景画を安定化用は同一語中で用いられるのが好ましいが、第カアラーが存在する層に顕接する間中に監安定化規を用いてもよい。

本発明のマゼンタカプラー、本発明のマゼンタ色景画を分定化射等の庭水性化合物は、固体分散法、ラテックス分散法、水中独装型乳化分散法等程々の方法を用いてハロゲン化量写真感光材料へ起加することができる。例えば水中油装型乳化分

以下介白

特別昭63-95449 (16)

このフェノール系化合物もしくはフェニルエーテル系化合物を併用する場合は、本発明のマゼンタ色素画を安定化剤に対して 200モル%以下が好ましく、より好ましくは 140モル%以下の最で使用することである。

選載の前記フェノール系化合物及びフェニルエーテル系化合物を前記本発明のマゼンタ色素画像 安定化剤と併用した場合は、併用による相割効果 が認められる場合もある。

本発明のハロゲン化量写真感光材料は、例えばカラーのネガ及びポジフィルム、ならびにカラー印画紙などに適用することができるが、とりわけ直接監賞用に供されるカラー印画紙に適用した場合に本発明の効果が有効に発揮される。

このカラー印画紙をはじめとする本発明のハロゲン化理写真場光材料は、単色用のものでも多色用のものでも良い。多色用ハロゲン化最写真感光材料の場合には、減色法色再変を行うために、通常は写真用カプラーとして、マゼンタ、イエロー、及びシアンの名カプラーを含有するハロゲン化型

共用層ならびに非磁光性層が支持体上に適宜の層 放及び原順で複響した構造を有しているが、故郷 放及び解順は重点性機、使用目的によって適宜変 更しても良い。

イエローカアラーとしては、ベンソイルアセトアニリド系及びピパロイルアセトアニリド系及びピパロイルアセトアニリド系化合物などを用いることができる。その具体例は米国特許 2.875,057号、周 3,265,506号、周 3,408.194号、周 3,551,155号、周 3,582,322号、周 3,725,072号、周 3,891,445号、西独特許 1,547,868号、西独出版公司 2,219,917号、周 2,261,361号、周 2,414,008号、英国特許 1,425,020号、特公司51-10783号、特別第47-26133号、周 48-73147号、周 51-102636号、周 50-6341号、周 50-123342号、周 50-130442号、周 51-21827号、周 50-87650号、周 52-82424号、周 52-115219号などに記載されたものである。

シアンカプラーとしては、フェノール系化合物、 ナフトール系化合物などを用いることができる。 その具体例は、米国特許 2,369,929号、周 2,434

.272号、周 2.474,293号、周 2.521,908号、周 2.895,826号、周 3.034,892号、周 3.311.476号、周 3.458,315号、周 3.476,563号、周 3.583,971号、周 3.591,383号、周 3.767,411号、周 4.004,929号、西独特許出版(OLS) 2.414,830号、周 2.454,329号、特開昭48-59838号、周51-26034号、周 48-5055号、周 51-146828号、周52-69624号、周 52-90932号などに記載のものである。

本発明のハロゲン化能写真感光は料に用いられるハロゲン化観乳剤(以下本発明のハロゲン化観乳剤(以下本発明のハロゲン化観光剤という。)には、ハロゲン化量として臭化器、沃臭化器、沃塩化器、塩臭化器、及び塩化器等の造常のハロゲン化型乳剤に使用される任意のものを用いることが出来る。

本発明のハロゲン化最乳剤は、硬黄増重法、セレン増感法、選元増重法、黄金属増感法などにより化学増感される。

本発明のハロゲン化級乳類は、写真兼界において、増感色素として知られている色素を用いて、 所望の支長域に光学的に増感できる。 本発明のハロゲン化量写真感光材料には、色カプリ防止剤、硬膜剤、可量剤、ポリマーラテックス、常外糖吸収剤、ホルマリンスカベンジャー、 媒染剤、乳酸促進剤、乳酸温延剤、受光端白剤、 マット剤、滑剤、帯電防止剤、非価値性剤等を任 量に用いることができる。

本発明のハロゲン化能写真感光材料は、種々ののカラー現象処理を行うことにより習象を形成することができる。

[発明の具体的効果]

本発明のマゼンタカアラーとマゼンタ色景画像安定化剤を含有するハロゲン化量写真感光材料によれば、従来、特に光、熱、機度に対し翌年度が小さいマゼンタ色素画像の歴年性を向上させ、具体的には、光に対する、磁色、光、熱、温度に対する未発色感のYーステインの発生が良好に防止されるものである。



[発明の具体的実施例]

以下支援例を示して本発明を具体的に説明するが、本発明の実施の整様がこれにより概定されるものではない。

变重费1

ボリエチレンで両語ラミネートされた紙支持体上に、セラチン(15.0mg/100cg)、下記に示すマセンタカプラー(1)(6.0mg/100cg)を2.5ージーtertーオクチルハイドロキノン(0.8mg/100cg)と共にジプチルフタレート(5.0mg/100cg)に非常し乳化分散した後、塩臭化塩乳剤(臭化組80モル%、油布銀量 3.8mg/100cg)と進合し油布、化量して試料1を導た。

上記試料1にマゼンタ色素面像安定を開として、 比較化合物 - 1 をマゼンタカプラーと等モル最加 した試料2 を得た。

上記試料1に本発明のマゼンタ画面安定化用B - 1 1 をカプラーと等モル版加して試料3を得た。 上記試料1のマゼンタカプラーを本発明のマゼ ンタカプラー例示No.9、20、46(独布提 量 2.3mg/100cg)に、それぞれ代えた以外は月 様にして試賞No. 4、7、10を符だ。

上記試料4、7、10において、それぞれ的記 マセンク色素補強安定化所として比較化合物-1 をカプラーと存そル最加してそれぞれ試料5、8、 11を得、さらに比較化合物-1に代えて、本理 明のマセンタ補数安定化所B-11をカプラーと 等モル最加してそれぞれ試料8、9、12を得た。

上使カプラー(1) C&	
. [—а_ин-/_	\supset
CI	NHCOCH.,
比较化合物 - 1	

X F A B

上記で得た試料を常法に従って光学表を通して 雲光後、次の工程で処理を行った。

(15 E	IE]	10 元	46	经营申请
兒 色 粟	•	3	3 6	3 9 3 0 9
黑白足	*	3	3 0	19300
*	洗	3	3 6	3 / 7
Æ	A	50~	708·	2 ກີ
2 11 18		# # T		*

[完色異量被]	
ペングルアルコール	12 🚅
ジェチレングリコール	10 mg
災 體 カリウム	25 g
臭化ナトリウム	0.6 g
無水亜硫酸ナトリウム	2.0 g
ヒドロキシルアミン質量塩	2.5 g
N-エチル-N-B-メタンスルホン	
アミドエチルー3-メチルー4-	
アミノアニリン装置塩	4.5 g
水を加えて12とし、N8OHにより	pH 10.

に調整。

[混白定業被]

	·	•	•	-	-	•	J															
	Ŧ	ħ	Ħ		7	ン	ŧ	=	ゥ	4								1	20	9		
	×	9	•	₫			t	۲	IJ	ゥ	4								15	9		
	無	水	₹			ナ	۲	ŋ	ゥ	4									3	g		
	Ε	D	T	A	第	2	鉄	7	ン	ŧ	=	ゥ	۵	3					6 5	0		
	水	£	m	Ł	τ	1	2	٤	L		9	Н	ŧ	6	. 7	~	6	. 8	K	A	Ħ	•
	Ł	Z	Ţ	思	•	ŧ	n	t	ĸ	Ħ	1	~	1	0	٤	3	Œ	It	(6	
六	¥	Ħ	I	*		式	£	推		K	D	-	7	R	7)	ŧ	用	"	τ	2	
ij	8	Q	ፑ	ŋ	*	f	T	#	Ē	L	E	•										

上記名処理実践料をキセノンフェードメーターに14日間照射し、色素調整の耐光性と未発色がのYーステインを調べる一方、各試料を60℃、80%RHの高速、高温の雰囲気下に14日間放置し、色素調整の耐湿性と未発色がのYースティンを繋べた、特られた結果を第1表に示す。

但し、色素蓄色の耐光性、耐湿性の各項目の評 質は以下の通りである。

【残存率】

初遊皮 1.0に対する耐光、耐湿蒸棄後の色果残留パーセント。

[YS]

耐光、耐燥試験後のYーステインの濃度から、 耐光、耐燥試験的のYーステインの濃度を差し引いた頃。

5 1 B

	T	APER	3 4)	2 10	-	
		色素養温		E 15	100	1 15
試用番号	カアラー	安定化剂	现存率	YS	元存率	YS
1(比较)	比較カプラー	-	35%	0.60	85%	0.53
	(1)			1		l
2(比较)	比較カプラー	比较化合物	37	0.59	. 89	0.56
	(1)	- 1	1			
3(比 性)	比較カプラー	8-11	45	0.54	94	0.52
1	(1)					
4(比較)	9	-	22	0.06	100	0.07
5(比較)	9	比较化合物	60	0.11	102	0.08
	1	- 1				
6 (本発明)	9	B-11	מ	0.05	101	0.05
7(比较)	20	-	30	0.06	102	0.06
8(注 股)	20	比较化合物	69	0.07	100	0.07
		-1			i	
9 (水発明)	20	B-11	π	0.05	98	0.07
10 (比 校)	48	-	15	0.08	100	0.09
11(比较)	46	比较化合物	54	0.11	97	0.10
		- 1	- 1	1		
12 (本発明)	48	8-11	70	0.07	99	0.08

カプラーとマゼンタ色素重数安定化剤を第2表に示す組み合わせで、実施例1と全く周じように 性布し、試料13~28を作製した。試料13~ 28を実施例1に記載された方法で処理した。更 にこれらの試料を実施例1と関係に耐光性試験を 施して第2表に示す結果を得た。

以视的

第1表から明らかなように、本兄明のカプラーを使用して作製された試料4、7、10は受力の4当最望の3ーアニリノー5ーピラゾロン型カプラーを使用して作成された試料1に比べ、耐光により容易に確色して見かる。 光により容易に確色して明のはのかる。 試料5、8、11は、本税のはなから、以料5、8、11は、本税のはなからに比較化合物-1を作用して作製されるが引きませた。 できない。

一方、本発明のカアラーと色素画像安定化剤を用いて作製された試験 6。9。12では、光、陰、器度に対する耐性試験で色素画像の磁色が小さく、また未発色部の Y ースティンもほとんど発生しないことがわかる。これは従来の 4 当重型の 3 ーアニリノー 5 ーピラゾロン型カアラーと比較または本発明の色素画像安定化剤とのいずれの組み合わせ(試算 2、3)でも出来なかったことである。

実施男2

第 2 表

发料器号	カプラー	2232	前 为	t tt
		安定化剂	技存率	YS
13 (比 校)	比較カプラー	B-11	49	0.54
	(2)			1
14 (比 校)	比較カプラー	8 - 13	46	0.53
	(2)			
15 (比 设)	比較カプラー	PH- 8	60	0.55
	(2)			
18 (比較)	比較カプラー	PH-10	61	0.61
1	(2) 18	0	54	0.13
17(比較)	!	PH - 8	56	
18 (比 股)	18	PH-10		0.14
19 (比較)	29	PH- 8	62 63	0.16 0.15
20 (比較)	29 18	PH-10	73	0.13
21(本発明)	18	B - 1 B - 11	74	0.06
23 (本発明)	29	8-11	13	0.05
24 (本発明)	29	B - 13	68	0.07
25 (本発明)	29	B - 14	70	0.07
26 (本発明)	29	8-11	78	0.08
1]	PH- 8		
27 (本発明)	29	B-11	81	0.10
		PH-10	1	
28 (本発明)	29	B-11	82	0.10
		PH-13		

(第2表において、試算26、27および28にはモル比でB-11とPH化合物を2:1の割合で用い、色素調像安定化剤の適量は他の試算に用いた色素調像安定化剤と同じモル教である。)

第2表から明らかなように、従来から用いられている、4当最望の3ーアニリノー5ーピラゾロン型カプラーに本発明のマゼンタ色素調整変定化期を併用した場合(試験13、14)及び本発明のカプラーに従来よく用いられているマゼンタ色素調整変定化期を併用した場合(試料17、18、19、20)では、耐光試験での報色、未発色部のソースティンを改良することはできず、本発明のカプラーと本発明のマゼンタ色素調整変定化剤を併用することによりはじめて貧犯した改良項目をすべてを選ばできることがわかる。

また、本発明のカプラーに本発明の色景画像安定化剤及び従来の色素画像安定化剤を併用した場合(試料26、27、28)では、耐光試験での ソーステインは若干増加するが残存率においては 併用による相乗効果が明らかに至められる。

第3番:雑様性ハロゲン化量乳剤腫

前記マゼンタカプラー表示No.25を 3.5mg/100cm、提頭性塩臭化銀乳剤(臭化銀80モル%含有)を銀に換算して 2.5mg/100cm、カプチルフタレートを 3.0mg/100cm、及びゼラチンを12.0mg/100cmとなる様に独致した。

第4番:中国量

外継板収用の2 - (2 - ヒドロキシー3 - sec - アチルー5 - t - アチルフェニル) ペンソトリアゾールを 2.5mg/100cg、 ジーアチルフタレートを 3.0mg/100cg、 2.5 - ジーt - オクチルハイドロキノンを 0.5mg/100cg 及びゼラチン12.0mg/100cg となる様に複数した。

第5番:赤磁性ハロゲン化量乳剤腫

シアンカプラーとして 2 ー {αー (2.4 ー ジー (- ペンチルフェノキシ) アタンアミド } ー 4.6 ー ジクロロー 5 ー エチルフェノールを 4.2 mg/100cg、未感性温臭化垂乳剤(臭化量80モル%含有) を銀に換算して 3.0 mg/100cg、トリクレジルフェスフェートを 3.5 mg/100cg 及びセラチ

實施 例 3

ポリエチレンで興西ラミネートした延支持体上に、下記の各層を支持体質から順次速設し、多色用ハロゲンを維写質理光材質を作成し、試料29を発た。

第1番:青盛性ハロゲン化量乳剤器

イエローカアラーとしてαーピパロイルーαー (2.4ージオキソー1ーペンジルイミダゾリジンー3ーイル)ー2ークロロー5ー【アー(2.4ージーでアミルフェノキシ)アチルアミド】 アセトアニリドを 6.8mg/100cg、青感性選集化 観乳剤(異化器85モル%含有)を銀に換算して 3.2mg/100cg、ジープチルフタレートを 3.5mg/100cg の独布 付着となるように独設した。

第2章:中国西

2.5~9~t ーオクチルハイドロキノンを 0.5mg/100cg、ワープチルフタレートを 0.5mg /100cg 及びゼラチンを 9.0mg/100cg となる様 に連発した。

ン g 11. Sag / 100cg となる様に建設した。

第6層:中國層

第4回と同じ。

第7章:是独国

せラチンを 8.0mg / 100cm となる様に連設した。 上記試料 2.9 において、第3層に本発明のマゼンタ色無面像安定化剤を第3表に示すような剤合で設加し、連層試料 3.0~3.8 を作成し、支護剤1と同様に営光し、処理した後、耐光試験(キセノンフェードメータに 2.0 日間無耐した)を行った。結果を併せて第3表に示した。



待開昭63-95449 (20)

3 3 **5**

<u> </u>	2552	2 11 E	マゼンタ色素
X359	安定化剂	モル%/カアラー	面叠射光线存率
29 (比 股)	-	-	21%
30 (本発明)	8-1	50	SO
31 (本発明)	B - 1	100	65
32 (本発明)	B-1	150	80
33 (本発明)	B-11	50	52
34 (本発明)	B-11	100	68
35 (本発明)	B - 11	150	62
36 (本発明)	B - 14	50	48
37 (本発明)	B - 14	100	62
38 (本発明)	B - 14	150	76

以下第

この結果から、本発明の色素面色安定化別は、本発明のマゼンタカアラーの色素面色安定化に有効であり、その結果は緩加量を増す程大きくなる。さらに、本発明の試算ではマゼンタ色素の磁色が緩かて小さく、全体のカラー写真感光材料としてのイエロー、シアンのカアラーとでカラーバランスが良く、色再製性の値めて良好なものであることがわかる。

また、試算31における本発明の色素面を安定 開日~1を8~3、8~10、8~17、8~ 31、8~37、8~39、8~44、8~45 にそれぞれほきかえて関係に試験した結果、いず れの試算もマゼンタ色素の祖色が極めて小さく全 体のカラー写真材料としてのカラーパランスが良 く、色写現性が良好であり、本発明の色素面を安 定剤が有効に作用していることがわかった。

特界出版人 小西六写真工业先式会社 所述 人 弁理士 市之版 含夫名尔萨 克里克 1888年